⑩ 日本国特許庁(JP)

の特許出顧公開

## 母 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-138288

@Int. Cl. 8

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成2年(1990)5月28日

C 07 F 9/6561 A 61 K 31/675

ADD

6917-4H 7431-4C

審査請求 未請求 請求項の数 6 (全9頁)

の発明の名称

ヘテロ環ビスフオスフオン酸誘導体及びその医薬

**@特 顧 平1-206413** 

Z

②出 頤 平1(1989)8月9日

優先権主張

@昭63(1988)8月12日@日本(JP)@特顯 昭63-201535 ❷昭63(1988) 8月12日❷日本(JP)⑩特顯 昭63-201536

@発 明

八州男

茨城県北相馬郡守谷町薬師台3-4-8

@発明

竹 内

茨城県つくば市春日 2-35-2 エトワール春日206

@発 明

茨城県つくば市春日2-35-2 エトワール春日401

哲士 山之内製薬株式会社 **创出 顧 人** 

東京都中央区日本橋本町2丁目3番11号

70代理人 弁理士 長井 省三

1. 発明の名称

ヘテロ環ビスフォスフォン酸誘導体及び その医薬

- 2. 特許請求の範囲
  - (1) 一般式

$$\begin{array}{c} \begin{array}{c} \begin{array}{c} R^1 \\ I \end{array} \\ \begin{array}{c} PO < \begin{array}{c} OR^2 \\ OR^3 \end{array} \\ \begin{array}{c} PO < \begin{array}{c} OR^4 \\ OR^3 \end{array} \end{array} \end{array}$$

[ 式中の茲は以下の意味を有する。

Her;式 (NT) で示される茲(式中,破

線はこの間が一重結合又は二重結合であ ることを意味する。) 又は

式 配 で示される基(式中, P 及び

Rは水素原子、低級アルキル基、ハロゲ ン原子又は水酸苺を意味する。)

R<sup>1</sup>;水素原子又は水酸基

RI, RI, RI; 同一又は異なって水素原子 又は低級アルキル基

n; 0又は1

但し、Halが式 NTN で示される基のと

き n は 1 であり、Hot が式 g N で示され

る基のときR'は水散基である。)]

で示されるヘテロ環ビスフォスフォン散誘導 体又はその塩

- (2) 1ーヒドロキシー2-(イミダン[ 1.2a ] ビリジンー 3 ーイル ) エタンー 1,1 ービ ス(フォスフォン酸)である請求項(1)記収の 化合物又はその塩
- (3) 2-(2.3-ジェドロー1 H-イミダゾ [ 1,2 - a ] イミダゾールー1 - イル ) エタ ンー1,1 ービス(フォスフォン限)である請 求項(1)配畝の化合物又はその塩
- (4) 請求項(1)記収の化合物又はその塩を有効成 分とする骨吸収抑制剤。

- (5) 請求項(2)記載の化合物又はその塩を有効或 分とする骨吸収抑制剤。
- (6) 請求項(3)記収の化合物又はその塩を有効成分とする骨吸収抑制剤。
- 3. 発明の詳細な説明

( 股 秦 上の 利用分野 )

本発明は下記一般式(I) で示されるヘテロ環 ビスフォスフォン酸誘導体又はその塩並びに該 化合物を有効成分とする骨吸収抑訓剤に関する。

$$\begin{array}{c}
R^{t} \\
PO < OR^{t} \\
OR^{t}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
PO < OR^{t} \\
OR^{t}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
(I)
\end{array}$$

[式中の基は以下の意味を有する。

(Het); (The ) で示される基(式中、破線

はこの間が一重結合又は二重結合であることを意味する。) 又は

式 取りて示される基(式中、股及び

知り本発明を完成した。

即ち、本発明は頭記一般式(I)で示されるへテロ環ビスフォスフォン酸誘導体又はその塩並びに該化合物を有効成分とする骨吸収抑制剤に関する。

本発明の一般式の基の定義において「低級」とは特に断らない限り炭素数1乃至5個の直鎖又は分放状の炭素額を意味する。従って「低級アルキル店」としてはメチル店、エチル店、プロピル店、イソプロピル店、プチル店、イソプロピル店、オナル店、aecープチル店、セナープチル店、ネオペンチル店等が挙げられる。

また、式 (N) で示されるヘテロ環基としては、イミダン[ 1,2 - a ] イミダンリル ((N) ) 茲、 2.3 - ジェドロイミダン[ 1,2 - a ] イミダンリル ((N) 放 ある。

R は水素原子、低級アルキル基、ハロゲン原子又は水酸基を意味する。)

Ri;水素原子又は水酸菇

RP, RP, RP, PP; 阿一又は異なって水素原子又は低級アルキル基

n; 0又は1

但し、Het が式 で示される基のと きnは1であり、HaD が式 Rook で示される

れる蕗のとき P'は水酸苺である。)以下同様] (従来の技術)

従来、ビスフォスフォン酸誘導体として復々の化合物が合成されてきたが、本発明の如きヘテロ環を有する化合物は知られていない。 (解決手段)

本晃明者等は頭配一般式(I)で示される化合物又はその塩が新規化合物であること。 並びに動物試験の結果骨吸収抑制効果を有し、骨吸収に起因する高カルンウム血症を抑制することを

更に、本発明化合物(I)においては PP 万至 PP が共に低級アルキル基であるテトラエステル、あるいは PP 万至 PP の 1 万至 3 個が 低級アルキル基であるモノエステル、ジェテル及びトリエステルが含まれる。

更に、本発明化合物において遊離のフォスフォン 酸であるときは、塩を形成する。本発明の有効 成分には化合物(I)の薬理学上許容される塩が 包含される。かかる塩としては具体的には、ナ トリウム、カリウムなどのアルカリ金属との塩、カルシウム、マグネンウムなどのアルカリ土気 金属との塩、アンモニウムな塩、メチルアミン、エチルアミン、ツメチルアミン、トリメチルアミン、カールアミン、ツェタノールアミンなどの塩苦との塩、リジン、オルニチンなどの塩苦性アミノ酸との塩等が挙げられる。

(製造法)

本発明の化合物は、つぎの反応式で示される方 法によって製造することができる。

(郊2製法)式(I)において R'が水酸基 である 化合物(Ja)

(式中、Het)、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、R<sup>4</sup>、R<sup>5</sup>及びnは 前記に 同じ、R<sup>8</sup>は水素原子又は低級アルキル筋 を、Xはハロゲン原子を意味する。以下 同様)

## (第1製法)

本発明化合物のうち、一般式 (Ia) で示される 化合物は、一般式 (II) で示される化合物と一般 式 (III) で示されるエチリデンピスフォスフォン 酸誘導体とを反応させることにより得ることがで

化合物 (II) と化合物 (III) との反応は、テトラヒドロフラン、ペンゼン、トルエン、キッレン等の 反応に不活性な溶媒中、化合物 (II) に対し、反応 対応量乃至過剰量の化合物 (III) を反応させること により行われる。またこの反応は無溶媒下に行う こともできる。

反応温度は室盘下乃至加熱激烧下に設定されるが、好ましくは加風下乃至加熱遺洗下である。

このようにして得られたピスフォスフォン酸エステルは、所望により加水分解することにより、

対応するピスフォスフォン酸に導くことができる。この加水分解は、通常機な機中、加熱遺流を行う。また、水を含まないを強強を中で強なたにきる。これできる。となる。ないは適宜者がしたもの、四年のであるいは適宜者がしたもの、四年のでは、今のの経験中のでは、からのの経験である。加水分解の温度は、からが採用されるが、たとえば、ハログン化を明いて、10℃以下の冷却下で処理するときは、部分的に加水分解された目的化合物が生成する。

ピスフォスフォン酸を塩に導くには、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、アンモニアや有級アミン等の塩基を用いて、常法により処理する。 ( 都 2 製法 )

本発明化合物のうちエチレン側鎖に水酸基を有する化合物 (Ib) は、一般式 (IV) で示されるカルポン酸誘導体と三ハロゲン化リン (V) 及び延リン酸

又はその低級アルキルエステル (VI) とを反応させ ることにより得ることができる。ここに「ハログ ン原子」としては塩素原子、臭素原子、ヨウ素原 子等である。

はそのエステル (VI) との混合液を例えば 60~120 ℃、好ましくは 80~110 ℃ 下で 5~30分間反応さ せ、次いで三ハロゲン化リン(V)をこの混合液中 に加え、例えば 60~120 ℃、好ましくは 80~110 ℃下数分乃至数時間加熱することにより行われる。反 応の進行は、TLC(時層クロマトグラフィー)(展 開系;クロロホルムーメタノール)により,容易 化難観できる。

とのようにして得られたピスフォスフォン酸エ ステルは、更に所望により第1製法で述べた方法 により対応するピスフォスフォン酸又はその塩に 薄くことができる。

とのようにして得られた本発明化合物(I)の単 雌、精製は、抽出、結晶化、再結晶、各種クロマ トグラフィー等の通常の化学操作を施すことによ

し、腹部大静脉より、真塑採血管を用いて採血 した。血液はただちに 4℃, 3000回転。 10分 遠心し、血清を分離した。血済中のイオン化カ ルシウム(Ca<sup>4</sup>)機度をただちに Ca<sup>4</sup>メーター (概 塌製作所,セラ 250)で翻定した。

被験化合物は苛性ソーダおよび塩酸を用いて 皮下投与用には pH 7.4 の生型食塩水溶液となる ように調整し、経口投与用には p.H.7.4 の蒸留水 稻 液 5 ml/kg と な る よ う に 調 整 し . PTH 投与 72 時間前に投与した。正常対照群、対照群には生 理食塩水を同様に投与した。

結果は各群の平均 S.E. で表わし、検定は各群 間の比較を一元配置分散分析法で行った。なお 金陵率5%未満を有意とした。

り行われる。

## (発明の効果)

本発明によって提供される化合物(I)及びその 塩は、骨吸収抑制効果を有し、また、骨吸収に起 即ち、まずカルポン酸誘導体 (IV) と亜リン酸反 · 因する高カルシウム血症を抑制する効果を有して いる。また,優れた抗炎症作用,解熱鎮痛作用が 怒められる。

> つぎに、本発明の化合物の高カルシウム血症抑 倒効果を試験方法と共に示す。

高カルシウム血症抑制効果

**剛甲状腺ホルモン投与による高カルシウム血症** ラットを使用し、本発明の化合物を投与した場合 の血清カルシウム量の低下効果を調定した。

試験方法: 20時間絶食した5週鈴雄ウイスター ラットにヒト1ー34 即甲状腺ホルモン( PTH. ベプチド研究所)を 30 Ag/kg 静脈内投与した。 PTHは 0.1% BSA 含有生理食塩水に溶解し, 5 ml / kg 投与した。 正常対照群には 0.1 % BSA 含有生理食塩水のみを同様に投与した。PTH投 与 45 分後にラットをエーテル麻酔したのち閉腹

結果:皮下投与および経口投与の結果を下表に示 す。

				投与量 (嘅/kg)	役与方法	N	血液 Ca <sup>+</sup> (mmol∕8)
Æ	18	対	溉	_	s c	5	1.26 ± 0.04**
対			Æ		#¢	5	1.38 ± 0.02
突放	<b>i#</b> ] 3	の化	合物	0.0 3	a c	5	1.37 ± 0.02
				0.1	B C	5	1.3 5 ± 0.0 2
				0.3	8.0	5	1.30 ± Q0 1*
Æ	18	対	飆	-	ро	5	1.37 ± 0.02
対			凞	-	ро	4	1.4 1 ± 0.0 2
央制	<b>59</b> 13	の化	合物	100	po	5	1.37 ± 0.02
				300	Po	5	1.3 2 ± 0.0 1*
Œ	雷	형	麻	-	ро	5	1.35 ± 0.01
対			凲	-	ро	5	1.4 3 ± 0.0 1
爽	19月5	の化	合物	0.001	80	5	1.38 ± 0.02
				0.003	8 C	5	1.26 ± 0.02**
				0.0 1	*c	5	1.08 ± 0.02**
Į				3	· po	5	1.35 ± 0.01
1				10	po	5	1.2 6 ± 0.0 3**

平均值士8,8, \*;P<0.05, \*\*;P<0.01

## 特別平2-138288 (5)

本発明化合物(I)及びその塩は、そのままもしくは自体公知の薬学的に許容されりる担体、賦形剤などと混合した医薬組成物として使用に供なれる。投与は錠剤、カブセル剤、散剤、顆粒剤、丸剤等の経口投与、注射剤、シロップ剤、軟膏剤、坐剤等の非経口投与のいずれであってもよい。投与量は投与対象、投与ルート、症状等によって異

このものの理化学的性状は次のとおりである。

(I) 質量分析額(m/s): PAB Mass

(fl) 核磁気共鳴スペクトル(CDC1, TMS内部標準)

8 : 2.96 (1H, -CH<sub>4</sub>CH-)

6.53, 6.68(2月, 芳香灰片,)

実施例1と同様にして以下の化合物を合成した。

実施例 2.

テトライソプロビル 2-(イミダゾ[1,2-\*]イミダゾール-1-イル)エタン-1,1-ビス(フォスフォネート)

- (I) 質量分析值(m/z):FAB Mass 464 (M++1)
- (II) 核磁気共鳴スペクトル (CDC1<sub>3</sub>, TMS 内部領導) ま: 1.20~1.40(2.4H, a, C<CH<sub>2</sub>),

なるが通常成人1日当り経口投与で1 昭~1 g t た,経典,静脈, 坐緊投与で0.1~10 昭が適当である。

#### ( 與施例 )

以下に実施例を掲記し、本発明を更に詳細に説明する。

突旋例 1.

5.6 ジヒドロー 7 H ー イミダソ[1,2 ー a] イミダソール 0.6 g 及びテトライソプロピル エチリデンピス (フォスフォネート) 3.0 g のテトラヒドロフラン 2 ml 辞放を 6 時間避難した。反応被を放 医酸粒した。反応被を放 で 放 した。反応 を 放 を が り カゲルカラムクロマトグラフィー (メタノール/クロロホルム=1/39) で 精製する ことにより、テトラインプロピル 2 ー (2,3 ー ジヒドロー 1 H ー イミダソ[1,2 ー a] イミダソールー 1 ー イル) エタンー 1,1 ー ビス (フォスフォネート) 2.3 g を 黄色 油 状 物 として 得た。

2.58 (1 H, t, t, J=24 Hz, 8 Hz, CH<sub>2</sub>CH<P<sub>P</sub>).

3.54 (2 H, d, t, J=8 Hz, 16 Hz, CH<sub>2</sub>CH),

4.60~4.90 (4 H, m, CH<CH<sub>3</sub>CH<sub>3</sub>),

6.80 (1 H, s,  $4 \ge 9 \le -n - H$ ),

7.0~7.20 (3 H,  $4 \ge 9 \le -n - H$ )

実施例 3.

# CH, CH(PO, H,),

チトライソプロビル 2-(2,3-ジヒドロー1 Hーイミダゾ[1,2-s]イミダゾールー1ーイル)エタンー1,1ービス(フォスフォネート)0.9 gを護塩酸15mlに搭解させ2時間遺産した。 冷後、反応被を放圧機縮し塩酸を除去した後、残盗に精製水20mlを加え再び放圧機縮した。 得られた鉄色固体を水ーメタノールから再結晶することにより、2-(2,3-ジヒドロー1 Hーイミダゾ[1,2-s]イミダゾールー1ーイル)エタンー

とのものの理化学的性状は以下のとおりである。

- (I) 融点 252~254℃(分解)(H<sub>2</sub>O-M<sub>0</sub>OHより再結晶)
- (i) 元素分析値(C.H.,N.O.P. として)

C (%) H (%) N (%) P (%)

理論値 28.30 4.41 14.14 20.85

実験値 28.10 4.28 14.06 20.81

圆 質量分析值(m/z):FAB Mass

298 (M++1)

実施例3と同様にして以下の化合物を得た。

安施例 4.

2 - (イミダゾ[1,2 - a] イミダゾール-1 - イル) エタンー 1,1 - ピス(フォスフォン数) 理化学的性状

(I) 型量分析值 (m/s): FAB Mass 296 (M+1)

奖施例 5.

2-(イミダソ[1.2-\*]ピリジン-3-イル)酢酸、塩酸塩2.4g, 亜リン酸2.0gのクロルベンゼン25ml混合液を110℃で10分間攪拌した後, 三塩化リン5.1gを徐々に簡下した。さらに110℃で8時間攪拌した後, クロルベンゼンをデカンテーションし, 残渣に6N-塩酸45mlを加え, 4時間遺液した。冷後, 活性炭処理を触し, 得られた反応液を放圧機縮した。得られた無色固体を水-メタノールから再結晶することにより, 1-ヒドロキシー2-(イミダソ[1,2-\*]ピリジン-3-イル)エタン-1,1-ピス(フェスフェン酸) 1.3gを無色針状品として得た。

このものの理化学的性状は以下のとおりである。

- (i) 融点 222-224 C(分解)(Me OH-H<sub>2</sub>Oより再結晶)
- (ii) 元素分析値(C<sub>e</sub>H<sub>it</sub>N<sub>t</sub>O<sub>f</sub>・0.5 H<sub>t</sub>Oとして)

(II) 核磁気共鳴スペクトル (D.O, TMS 内部標準)

 $\delta$ : 2.30(1H, t, t, J=24Hz, 8Hz, CH $<_p^P$ ),

3.14 (2H, d, t, J=8Hz, 16Hz, CH,CH),

6.90 (2H, s, イミダゾールーH),

7.04(2H, s, イミダゾールーH)

 C (%4)
 H (%4)
 N (%4)
 P (%4)

 型輪位
 3 2.6 4
 3.9 6
 8.4 6
 1 8.7 1

 実験値
 3 2.4 5
 3.9 1
 8.6 5
 1 9.0 5

(Ⅲ 質量分析值(m/2): FAB Mass

 $323(M^++1)$ 

央施例 5 と同様にして以下の化合物を合成した。

爽施例 6.

1 - ハイドロキシ-2 - (8 - ハイドロキシ-2 - メチルイミダゾ[1,2 - a]ビリジン-3 - イル)エタン-1,1 - ピス(フォスフォン酸) 型化学的性状

- (j) 融点 260~264℃(分解)(Me OH-H<sub>2</sub>Oより再結晶)
- (B) 元素分析値 (CtoHteNaOaPa・1HtOとして)

#### 特別平2-138288 (ア)

 C 例
 H 例
 N 例
 P 例

 理論値
 3 2 4 5
 4.3 6
 7.5 7
 1 6.7 3

 実験値
 3 2.6 0
 4.1 1
 7.6 0
 16.4 4

 個
 質量分析値 (m/Z); FAB Mass

脚 質量分析値(m/2):FAB Mass 353(M<sup>+</sup>+1)

突施例 7.

(イミダン[1.2-a]ピリジン-2-イル) カルボン酸・塩酸塩 2.4g、亜リン酸 2.1gのクロルベンセン 2.5ml 混合液を 1 10℃で 1.5 分 攪拌した 後、三塩化リン 3.6 ml を徐々に簡下した。 さらに 110℃で 9 時間攪拌した後、クロルベンセン間を デカンテーションし、残産に 6 N - 塩酸 30 ml を 加え 6 時間還流した。 冷後、 活性炭処理を施し、 得られた反応液を減圧機縮した。 残渣を精製水 20 mlに溶かし、溶液を 2 N 水酸化ナトリウム 液でpH 5 とした後、メタノール 30 mlを加え一晩室園にて

ピリジン - 2 - イル)エタン - 1.1 - ピス(フォ スフォン酸) 0.2 g を得た。

#### 现化学的性状

- (i) 質量分析値 (m/Z): FAB Mass 323(M<sup>+</sup>+1)
- (ii) 核磁気共鳴スペクトル(D<sub>2</sub>O、TMS内部標準)
- (前) δ:3.40(2H, t, J=12Hz), 6.94(1H, t, J=6Hz ピリジン環-H), 7.20~7.60(2H, ピリジン環-H), 7.84(1H, s, イミダゾール環-H), 8.10~8.20(1H, ピリジン環-H)

#### (処方例)

つぎに、本発明の医薬の処方例を挙げる。

## 錠剤:

全 量	200 08
ステアリン酸マグネシウム	i og
カルボキシメチルセルロースカルシウム	4 mg
ヒドロキシブロピルセルロース	4 12g
トウモロコシデンプロ	67 Pg
ラクトロース	119 08
奥施例 3 の化合物	5 mg

機体することにより、ソジウムトリハイドロジェンー1-ヒドロキシー1-(イミダゾ[1,2-a] ピリジン−2-イル)メタン−1,1-ビス(フォスフォネート)0.44gを得た。

このものの理化学的性状は以下のとおりである。

- (i) 融点 270 で以上 (分解) (Mo OH-H<sub>2</sub>O より再結晶)
- (ii) 元 宏 分 析 値 (CaHaNaOaPaNa として)

 C (内)
 H (内)
 N (内)

 型論值
 2 9.1 1
 2.7 5
 8.4 9

 実験直
 2 9.3 8
 3.0 6
 8.6 0

(II) 爱量分析值(m/Z): FAB Mass

331 (M+1)

突施例 8.

突 施 例 5 と 同 様 に し て 2 ー ( イ ミ ダ ゾ [ 1,2 ー a ] ピリ ジンー 2 ー イ ル )酢 酸 ・ 塩 酸 塩 0.8 8 g より 1 ー ヒ ドロ キシー 2 ー ( イ ミ ダ ゾ [ 1,2 ー a ]

実施例3の化合物5g.ラクトース119g.トウモロコンデンプン67gを均一に混合し、混合物にヒドロキンプロピルセルロース10%(W/W)水溶液40mlを加え、得られた混合物を湿式顆粒化した。こうして得られた顆粒をカルボキシメチルセルロースカルシウム4gおよびステアリン酸マグネシウム1gと混合し、混合物を1錠200mgの錠剤に打錠する。

上記と同様にして以下の錠剤を製造する。

## 錠剤:

全 量	200 mg
ステアリン酸マグネシウム	1 ~g
カルポキシメチルセルロースカルシウム	4 mg
ヒドロキシブロビルセルロース	4 mg
トウモロコシヂンブン	67 mg
ラクトース	119 mg
実施例 5 の化合物	5 mg

カブセル:

<b>全 7</b> 8	200 502
ステアリン酸マグネシウム	1 mg
結晶ラクトース	144 Rg
結晶セルロース	50 ag
実施例3の化合物	5 mg
,	

上配各成分1000倍量を混合し、ゼラチンカブセ ルに充填して1カプセル 200 mのカプセルを製造

上記と同様にして以下のカブセルを製造した。

カプセル:

実施例 5 の化合物	5 mg
結晶セルロース	50 mg
結晶ラクトース	1 4 4 mg
ステアリン酸マグネシウム	1 mg
全 盘	200 mg

特許出願人 山之内 製薬株式会社 代理人 弁理士 長 井 省 三

## 7. 補正の対象

明細書の「特許請求の範囲」の概および 「発明の詳細な説明」の翻

- 8. 補正の内容
  - (1) 明細盤の特許請求の範囲を別紙の通り補正
  - を「式器」」に、および同第4頁8行の 「太野」とあるのを「太野」 化失々補正する。

## 手 统 植 正 啓

平成元年11月 7日

特許庁長官 吉 田 文 数 股



1. 事件の表示

平成1年特許顯第206413号

2. 発明の名称

ヘテロ環ビスフォスフォン散誘導体及びその医薬

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

住 所 東京都中央区日本橋本町2丁目3番11号

名 称 (667) 山之内製浆株式会社

4. 代 理 人

住 所 東京都板橋区小豆沢1丁目1番8号 山之内裂聚株式会社 特許部內

氏名 (8920) 弁理士 長 井 省 三



5. 補正命令の日付

á

6. 補正により増加する請求項の数

なし



(別紙)

特許請求の範囲

(1) 一般式

$$\begin{array}{c} R^{1} & PO < \frac{OR^{2}}{OR^{3}} \\ PO < \frac{OR^{4}}{OR^{9}} \end{array}$$

(HeD); 式 (N) で示される器(式中, 破

轍はこの間が一重結合又は二重結合であ ることを意味する。) 又は

式 R で示される基(式中、R 及 び R'は水素原子,低級アルキル茲,ハロ

ゲン原子又は水酸菇を意味する。)

R<sup>i</sup>;水素原子又は水酸基

Ri, Ri, Ri, Ri, Fi ; 同一又は異なって水象原子又

は低級アルキル菸

n;0又は1

但し、 (Het が 式 N) で示される基のと き n は 1 であり、 (Het が 式 R) で示される基のと き n は 1 であり、 (Het が 式 R) で示され る あのとき R'は 水散 甚 である。 ) ] で示される 〜 テロ環ビスフォスフォン 酸 誘導 体 又は その 塩

- (2) 1 ヒドロキシー2 (イミダゾ[ 1.2 a ] ピリジンー3 イル)エタンー1.1 ピス(フォスフォン酸)である請求項(I)配数の化合物又はその塩
- (3) 2 (2.3 ジヒドロー1 H イミダゾ [1.2 - \*]イミダゾール~1 - イル)エタ ン-1.1 - ピス(フェスフェン酸)である請求項(!)記載の化合物又はその塩
- (4) 請求項(I)記載の化合物又はその塩を有効成 分とする骨吸収抑制剤。
- (5) 請求項(2)記載の化合物又はその塩を有効成分とする骨吸収抑制剤。
- (G) 請求項(3)記載の化合物又はその塩を有効成分とする骨吸収抑制剤。